CSD 4 C 07 D 471/04; A 61 K 31/395

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ СССР по делам изовретений и отнрытий

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н АВТОРСНОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

- (21) 2897136/23-04
- (22) 20,03,80
- (46) 30.04.88, Бюл. № 16
- (71) Институт физико-органической жимин и углехимии АН Украинской ССР, Запорожский медицинский институт
- (72) О.Г. Эйлаэян, К.М. Хабаров,
- Ю.М. Ютилов и П.Н. Стеблюк
- (53) 547.836.3(088.<u>8)</u>
- (56) Hatent CMA ₽ 3919193,
- кл. 260-211.5, 1975.

Машковский М.Д. Лекарственные средства. М., "Медицина, 1972, т. 2, с. 340.

- (54) ЧЕТВЕРТИЧНЫЕ СОЛИ ИМИЛАЗО [4,5--с] пиридиния, обладающие антимикровной и фунгистатической активностью (57) Четвертичные соли имидазо [4,5-
- -c] пиридиния формулы I или II

$$\begin{array}{c} CH_3 \\ N \\ N \\ BP \end{array}$$

обладающие антимикробной и фунгиста тической активностью.

JEST AVAILABLE COPY

Изобретение относится к новым биологически, активным химическим соединениям, а именно к четвертичным солям имидазо [4,5-с] пиридиния, обладающим антимикробной и фунгистатической активностью.

Известны производные 4-окси-7--амино-имидазо [4,5-с јпиридина формулы

где $R - \beta$ — рибофуранозил или 2', 3'', 5'-0-C, до C_8 ацилированный аналог, обладающие противовирусной активностью.

Также известен препарат фурацилин

$$O^5N$$
 O $CH=N-NH-C$ O O

применяемый в качестве антимикробного средства.

Целью изобретения является расши— 30 рение арсенала средств воздействия на живой организм.

Указанная цель достигается новыми химическими соединениями - четвертичными солями имидазо [4,5-с] пи-35 ридиния формулы I или II

которые получают взаимодействием додецилбромида с соответствующими имидазо [4,5-с] пиридином при нагревании в среде растворителя.

Полученный конечный продукт - четвертичные соли имидазо [4,5-с] пи-

ридиния - представляет собой бесцветные кристаллические вещества, корошо
растворимые в воде и спирте, растворы которых обладают поверхностноактивными (моющими) свойствами.

Пример 1.

Бромид 5-лаурил-1-метилимидазо [4,5-с] пиридиния (1), 30-196.

10 ммоль 1-метилимидазо [4,5-с] пиридина растворяют в 15 мл абсолютного бензола, прибавляют 12,5 ммоль додецилбромида кипятят в течение 2,5 ч на масляной бане при температуре 110°С. После охлаждения выпавший осадок отфильтровывают, перекристаллизовывают из нитрометана. Выход 82%. Т.пл. 63-64°С (нитрометан).

Найдено, %: С 59,48, Н 8,51,

N 10,9, Br 20,7.

C 19 H 32BrN 3

Вычислено, %: С 59,67, Н 8,43, N 10-98, Br 20,89.

УФ-спектр: $\lambda_{\text{макс}}$, нм (1g E) 216(422), 240 (3,20), 266 (3,42).

Пример 2.

Бромид 4-амино -5-лаурил-1,3-диметилимидазо [4,5-с] пиридиний-2--она (II), XIO-2.

Нагревают на масляной базе при 160-170°C раствор 1 ммоль 4-амино-1,3-диметилимидазо [4,5-с] пиридин-2-она в 0,5 мл сульфолана и 1,21,25 ммоль додецилбромида в течение
1 ч, реакционную массу охлаждают,
отфильтровывают выпавший осадок, промывают бензолом, эфиром и сушат. Выкод 0,32 г (73%). Т.пл. 134-135°
(спирт с эфиром).

Найдено, %: С 55,7, Н 7,9, Br 19,1.

C 20 H 35 BrN

Вычислено, %: С 56,2, Н 8,2, r 18,7.

ИК-спектр, см⁻¹: 3380 (NH), 1730

УΦ-спектр: λ_{мακс} , HM (1g ε) 222 (455):260(3,85), 292 (3,62).

Активность четвертичных солей имидазо [4,5-с]пиридиния ЭЮ-196 и ХЮ-2 на антимикробную и фунгистатическую активность соединений изучали методом двукратных серийных разведений на жидкой среде на спектре включающем до 5 штаммов микроорганизмов. Для культивирования бактерий использовали бульон Хоттингера (рН 7,2-7,4). Микробная нагрузка для бактерий составила 2,5·10⁵ клеток агаровой 18-часовой культуры в 1 мл среды. Максимальная из испытанных концентраций 200 мкг/мл.

Для выращивания грибов использовали среду Сабуро (рН 6,0-6,8). Нагрузка составляла 500 тыс. репродуктивных телец в 1 мл. Максимальная из испытанных концентраций 200 мкг/мл.

Антимикробную активность соединений оценивали по минимальной бактериостатической и фунгистатической концентрации химических соединений, выраженной в мкг/мл.

За эталон был принят фурацилин.

Как видно из приведенных данных, испытанные препараты обладают более сильным действием по отношению к стафилококку в 2 раза (ЭЮ-196), к антракоиду в 16 и 4 раза (ЭЮ-196 и ХЮ-2 соответственно), к кишечной палочке в 16 и 2 раза, к Candida abb в 16 и 4 раза. По отношению к синегнойной палочке оба препарата оказывают действие на уровне стандарта.

Результаты испытаний на антимикробную и фунгистатическую активность (минимальная бактериостатическая концентрация указана в мкг/мл)

| · A | Штаммы микроорганизмов и грибов | Шифры испытанных соединений | | |
|-------------------------------|------------------------------------|-----------------------------|-------|-----------|
| ın | | 310-196 | XI0-2 | фурацилин |
| 1. Staphylococcus aureus 209p | | 2 | 8 | 4 |
| 2. E | acilus antracoides 1312 | 2 | 8 | 31 |
| 3. E | Sheria coli 675 | 1 | 8 | . 16 |
| 4. F | seudomonas aureginosa 165 | 250 | 250 | 250 |
| 5. (| Candida albicans | 4 | 16 | 63 |

Редактор Н. Сильнягина Техред М.Дидык Корректор О. Кравцова

3akas 3379

Тираж 370

Подписное

вниили Государственного комитета СССР по делам изобретений и открытий 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., д. 4/5